PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-100321

(43)Date of publication of application: 15.04.1997

(51)Int.Cl.

CO8F 8/32 C08F222/12

(21)Application number: 07-259001 (22)Date of filing:

05.10.1995

(71)Applicant: (72)Inventor:

TORAY IND INC

HONMA MASATO TAMURA SHINICHI

CHIBA KAZUMASA

(54) PRODUCTION OF IMIDATED COPOLYMER

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain excellent heat resistance by reacting a copolymer of a (meth)acrylic ester monomer and an additionpolymerizable monomer with NH3 or a primary amine in the presence of a nitrogenous heterocyclic compound.

SOLUTION: A mixture of a (meth)acrylic ester monomer (a) such as methylmethacrylate and other addition-polymerizable monomer(s) such as styrene in a given proportion is heated together with a polymerization initiator and a chain transfer agent to react the monomers. The resultant copolymer is mixed with 0.1-10 pts.wt. nitrogenous heterocyclic compound such as 2-pyridone per 100 pts.wt. the copolymer and with about 0.1-10mol of an imidating agent comprising NH3 or a primary amine such as p-toluidine per mol of the two kinds of acrylic ester structural units. The mixture is reacted at 100-350° C to obtain an imidated copolymer made up of 1-98% addition-polymerized structural units (b) derived from the monomer (a), 1-98wt.% imidated structural units derived from the units (b), and 0-98% other addition-polymerized structural units.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-100321

(43)公開日 平成9年(1997)4月15日

(51) Int.Cl. ⁶	設別記号	庁内整理番号	FΙ	
C 0 8 F 8/32	MHL		C08F	8/32
222/12	MMC		:	222/12

技術表示箇所 MHL

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 5 頁)

MMC

(21)出願番号	特願平7-259001	(71)出願人			
			東レ株式会社		
(22)出願日	平成7年(1995)10月5日	東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号			
		(72)発明者	本間 雅登		
			愛知県名古屋市港区大江町 9 番地の 1	東	
			レ株式会社名古屋事業場内		
		(72)発明者	田村 真一		
			愛知県名古屋市港区大江町 9 番地の 1	東	
			レ株式会社名古屋事業場内		
		(72) 発明者	千葉 一正		
		(12/34/31)	愛知県名古屋市港区大江町 9番地の1	THE STATE OF	
			レ株式会社名古屋事業場内	~	
			レが以五江石口出事未分門		

(54) 【発明の名称】 イミド化共重合体の製造方法

(57)【要約】

【課題】イミド化反応時間を短縮し、耐熱性に優れた熱 可塑性樹脂の製造方法において、イミド化反応が早く、 反応時間を短縮しうる製造方法を発明するとと。

【解決手段】(メタ)アクリル酸エステル系単量体を含む重合体にアンモニア及びまたは第1級アミンを反応させてイミド化重合体を得るに際し、窒素含有複素環化合物をイミド化工程に混合するイミド化重合体の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(メタ)アクリル酸エステル系単量体の付 加重合構造単位1~99重量%、(メタ)アクリル酸エ ステル系単量体の付加重合構造単位からのイミド化構造 単位1~99重量%および、それら以外の付加重合構造 単位0~98重量%からなるイミド化共重合体の製造方 法であって、(メタ)アクリル酸エステル系単量体2~ 100重量%及びこれと共重合可能な他の付加重合性単 量体0~98重量%からなる単量体混合物を重合して得 られる共重合体(A) 100重量部に、窒素含有複素環 10 化合物0.1~10重量部の存在下で、アンモニア及び /または第1級アミンを反応させることを特徴とするイ ミド化共重合体の製造方法。

1

【請求項2】イミド化反応が溶融状態での反応である請 求項1記載のイミド化共重合体の製造方法。

【請求項3】イミド化反応の温度が100~350℃の 範囲である請求項1または2記載のイミド化共重合体の 製造方法。

【請求項4】イミド化反応の時間が1分~10時間の範 囲である請求項1~3いずれかに記載のイミド化共重合 20 体の製造方法。

【請求項5】イミド化反応におけるアンモニア及び/ま たは第1級アミンの配合量が, 共重合体(A)の(メ タ)アクリル酸エステルの2構造単位1モルに対して、 0.1~10モルの範囲であることを特徴とする請求項 1~4いずれかに記載のイミド化共重合体の製造方法。 【請求項6】窒素含有複素環化合物が、芳香族アミンま たは2級ないし3級アミン構造を有するものである請求 項1~5いずれかに記載のイミド化共重合体の製造方

【請求項7】窒素含有複素環化合物がピリドンまたはピ ロリドン誘導体である請求項1~6いずれかに記載のイ ミド化共重合体の製造方法。

【請求項8】請求項1~7いずれかのイミド化反応を溶 融状態で行い、かつ所望の反応量に到達した後、系内温 度を窒素含有複素環化合物の沸点以上に昇温して、該窒 素含有複素環化合物を除去することを特徴とするイミド 化共重合体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

法。

【発明の属する技術分野】本発明は、耐熱性、耐候性に 優れた熱可塑性樹脂の製造方法に関するものであり、特 にイミド化 (メタ) アクリル酸エステル共重合体の製造 方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】(メタ)アクリル酸のアルキルエステル (特にメタクリル酸メチル等)を重合して得られる重合 体は透明性、耐候性、耐熱性に優れた樹脂であるが、と の耐熱性を更に向上させた樹脂として、ポリグルタルイ ミドが知られている。

【0003】従来、この耐熱性を向上させる手段とし て、一般的にポリメタクリル酸メチルを第一アミンと反 応させてポリグルタルイミドを得る方法(米国特許第 2,146,209号) や、また、メタクリル酸エステ

ルの重合体とアンモニアまたは第一アミンとを押出機中 で反応させてポリグルタルイミドを得る方法(米国特許 第4,246,374号) 等が知られている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】 (メタ) アクリル酸エ ステルの重合体のイミド化反応を押出機やニーダーとい った溶融反応機で行うと、反応が十分に進行せず、得ら れたイミド化共重合体の耐熱性が不足し、また長時間高 温に曝されるため共重合体自体が劣化する。

【0005】従って、特にイミド化重合体の耐熱性が大 きいとされる芳香族アミンや脂環式アミン等のイミド化 剤を使用して、イミド化反応を行うにはオートクレーブ 中での溶液反応がよく用いられるが、この方法は重合体 を単離するまでに溶媒との分離工程を要するため、工業 化が難しい。

【0006】即ち、本発明の課題は、イミド化の反応性 を向上させて、押出機を使用しても重合体の劣化が起と らないようにイミド化反応を促進することにある。

[0007]

30

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題の 解決を鋭意検討した結果、特定の化合物をイミド化反応 系に混合することにより、十分なイミド化に要する反応 時間を短縮できることを見出した。

【0008】即ち、本発明は、「(メタ)アクリル酸エ ステル系単量体の付加重合構造単位1~99重量%、

(メタ) アクリル酸エステル系単量体の付加重合構造単 位からのイミド化構造単位1~99重量%および、それ ら以外の付加重合構造単位0~98重量%からなるイミ ド化共重合体の製造方法であって、(メタ)アクリル酸 エステル系単量体2~100重量%及びこれと共重合可 能な他の付加重合性単量体0~98重量%からなる単量 体混合物を重合して得られる共重合体(A)100重量 部に、窒素含有複素環化合物0.1~10重量部の存在 下で、アンモニア及び/または第1級アミンを反応させ ることを特徴とするイミド化共重合体の製造方法。」に 40 関するものである。

[0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を具体 的に説明する。本発明で重量とは質量を意味する。

【0010】本発明で使用される(メタ)アクリル酸エ ステル系単量体は、特にメタクリル酸メチルが好ましく 用いられるが、これに限定されたものではない。他に、 メタクリル酸エチル、メタクリル酸ブチル、メタクリル 酸シクロヘキシル、メタクリル酸ベンジル、アクリル酸 メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プチル、アクリ 50 ル酸シクロヘキシル、アクリル酸ベンジル等が用いられ 3

る。また、例示された中から2種以上を併用しても良い。

【0011】また、これらと共重合可能な他の単量体としては、芳香族ピニル系単量体、シアン化ピニル系単量体、(メタ)アクリル酸等が挙げられる。中でも、芳香族ピニルやシアン化ピニルより誘導される単量体がよく用いられる。芳香族ピニルとしては、スチレン、αーメチルスチレン、pーメチルスチレン、pーブチルスチレン等を挙げることができるが、中でもスチレンが好ましく用いられる。シアン化ビニルでは、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等が使用できる。更に、耐熱性等の向上を望むならば、Nー置換マレイミドや(メタ)アクリル酸無水物等を共重合させることも可能である。【0012】共重合体(A)における(メタ)アクリル

(0012) 共量合体 (A) にもりる (メダ) アクリル酸エステル系単量体成分の組成量は、2~100重量%、より好ましくは50~100重量%である。 (メタ) アクリル酸エステル系単量体が1重量%未満であると、イミド化後の耐熱性が不十分である。

【0013】上記より選択された単量体単独または混合物は、溶液重合、塊状重合、乳化重合そして懸濁重合等による公知の方法によって重合され共重合体(A)となる。得られた共重合体(A)は、イミド化共重合体の製造方法に用いられる。

【0014】本発明では、共重合体(A)とイミド化剤を反応させイミド化共重合体を製造する際に、窒素含有複素環化合物をこの反応系中に存在せしめる。

【0015】ここで、窒素含有複素環化合物は、イミド 化反応の前段階である、アミド化を活性化させる触媒と して働くものと推定される。

【0016】窒素含有複素環化合物のうち、芳香族アミ ン(ことでは、共役構造の一部に窒素原子が存在するも のをいう)または、2級ないし3級アミンの構造を有す るものが好ましい。窒素含有複素環化合物であれば、反 応の促進能力があり、このような化合物としては、ピリ ジン誘導体、ピラジン誘導体、ピリミジン誘導体、ピリ タジン誘導体、ピロール誘導体、ピラゾール誘導体、ピ ロリン誘導体、ピロリジン誘導体、ピペリジン誘導体、 ピロリジン誘導体、モルホリン誘導体が挙げられ、これ らは一種あるいは二種以上を併用してもよい。特に触媒 作用をもつ窒素含有複素環化合物であるピリドン類、ビ ロリドン類、アミノピリジン類、ヒダントイン類が好ま しく、中でも互変異性を有する2-ビリドンが好ましく 用いられる。また、常圧で100~350℃の沸点をも つものが工業的に有利である。それは、沸点が100℃ 以下ではイミド化率の向上効果が不足し、350℃以上 であると、後述の脱揮工程(揮発によって、不溶成分を 除去する工程)に、高い温度が必要となり、共重合体が 劣化するため押出機等での溶融反応の使用が困難になる からである。

【0017】本発明の製造方法において、窒素含有複素 50 重合体自身または、着色のための洗顔量、酸化防止剤、

環化合物の配合量は共重合体(A)100重量部に対して0.1~10重量部の範囲が用いられ、さらに0.5~5重量部の範囲が好ましい。

【0018】イミド化反応に用いる反応器は、反応が溶 融状態で均一に行われ、かつ反応器内に撹拌機能をもつ ものが使用され、例えば、押出機、ニーダー、試験管重 合装置等を用いることができる。また、イミド化反応終 了後に、窒素含有複素環化合物や未反応物質、副生成物 を脱揮、除去する機能をもつ反応装置が好ましく用いら 10 れる。

【0019】イミド化剤は、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、ドデシルアミン等の脂肪族アミンや、アニリン、pートルイジン、pーアニシジン、ベンジルアミン、フェネチルアミン等の芳香族を有する官能基が結合したアミン、またシクロヘキシルアミン等の脂環式アミン、以上の第一アミンの他にアンモニアも用いることができる。また、記載されたアミンは一種または二種以上を併用してもよい。特に、芳香族を有する官能基が結合したアミン、脂環式アミンでイミド化を行った20場合に、得られるイミド化共重合体における耐熱性の向上が特に大きい。

【0020】用いるイミド化剤の量は、一般に(メタ)アクリル酸エステルの2構造単位1モルに対し、イミド化剤を0.1~10モルの範囲で用いる。このイミド化剤の量が、0.1モル以下ではイミド化反応をしても、得られるイミド化共重合体の耐熱性の向上が少なく、また10モル以上加えるとイミド化に際し共重合体が劣化する傾向がある。特に、本発明を効率よく実施するにあたっては、例えばメタクリル酸メチル2モルに対し、イミド化剤を1~2モルの範囲で使用するのがより好ましい。

【0021】イミド化反応の好ましい温度は、100~350℃であり、さらに150℃以上300℃以下、さらに200~250℃の反応温度でイミド化を行うのが効果的である。温度が低いと反応が遅く、また温度が高いとでは共重合体が分解反応を併発する傾向がある。

【0022】イミド化反応に費やす反応時間は、1分~10時間の反応時間で行うのが好ましく、更に好ましくは10分~2時間の範囲で行うのがより効果的である。 反応時間が1分未満であると十分なイミド化が行われず、また10時間以上であると共重合体の分解による劣化が引き起こされる。

【0023】イミド化工程終了後に、さらに、系内の圧力を必要に応じて低下させるとともに、系内の温度を、該窒素含有複素環化合物の沸点以上に昇温して、該窒素含有複素環化合物、未反応物、反応副生成物を除去する脱揮工程をさらに設けることが、簡便にイミド化共重合体を単離する上で好ましい。

【0024】本発明により得られたイミド化重合体は、 重合体自身または 着色のための洗顔量 酸化防止剤

紫外線吸収剤、光安定剤、難燃剤、フィラー等を添加し て成形用素材として用いることができる。

【0025】以上の製造方法は、従来の方法よりも効率 よくイミド化重合体を製造できる。

[0026]

ì

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳しく説

【0027】イミド化の定性及びイミド化率(転換率) の測定には、赤外吸収スペクトルを用いた。赤外分光光 度計を用い、得られた共重合体を240℃でプレスしフ ィルム状に加工したものを測定することでイミド基を確 認した。イミド化率は、イミド吸収1680~1720 cm-1と他の吸収(例えば、スチレンを共重合成分とし て用いた場合には750cm-1の吸収)の吸光度比から 求めた検量線を用いることで測定した。

【0028】また、耐熱性は、ASTM-D-1525 に従って、試験片を昇温速度50℃/時間で加熱し、ビ カット軟化点測定機(東洋精機製作所製)を用いて測定 した。耐熱性の評価に際し、イミド化剤を添加する前の 点温度を予め測定しておき、これと得られたイミド化共 重合体とのビカット軟化点温度の差を、耐熱性向上の指 標とした。

【0029】合成例1~2

* メタクリル酸エステル系樹脂の製造

【0030】共重合体A

撹拌器、還流器、温度計を付けた11セパラブルフラス コにイオン交換水540gを入れ、撹拌状態でメタクリ ル酸メチル216g、スチレン75g、アクリロニトリ ル6gを一括して加えた。 これらのモノマーに開始剤ア ゾイソブチロニトリルと連鎖移動剤 t - ドデシルメルカ プタンを加え、窒素置換終了後、75℃に昇温し6時間 重合を行った。最後に95℃まで昇温し重合を完結さ せ、冷却後、重合体を取り出した。この生成重合体を乾 燥し、収率を測定したところ95%であった。また、と の共重合体の極限粘度は、溶媒としてN、N-ジメチル ホルムアミドを使用し、測定温度30℃の測定条件で 0.32dl/gであった。

【0031】共重合体B

同様に、メタクリル酸メチル210g、スチレン66 g、アクリロニトリル66gとメタクリル酸13gを重 合させ、得られた重合体の収率は93%であった。ま た、同じ条件で極限粘度を測定したところの、36dl (メタ)アクリル酸エステル系共重合体のビカット軟化 20 /gであった。これらの共重合体のビカット軟化点温度 を表1に示す。

[0032]

【表1】

表 1

*

			共重合量組成量 "				ピカット 軟化点租度	
١.			MMA	ST	A N	MAA	軟化息阻促	
			モル%			Ç		
樹脂	1	A	7 2	2 4	4		101	
254	<u></u>	-	7.0	0.1	4.	-	100	

注1) MMA:メチルメタクリレート ST :スチレン AN :アクリロニトリル MAA:メタクリル酸

【0033】実施例1~6、比較例1~5

合成例1~2で得られた共重合体AまたはBを、撹拌装 置を取り付けた試験管に入れ、窒素雰囲気下、オイル浴 中250℃で10分間溶融させた後、同温でイミド化剤 及び2-ビリドンと共に撹拌、反応させた。用いたイミ ド化剤は、p-アニシジンとシクロヘキシルアミンであ る。イミド化剤を添加してからの時間を反応時間として 検討した。2-ビリドンの添加量は2部と4部で検討を 行った。用いたイミド化剤の量は、化学量論量(当量) を基準として1.5当量のイミド化剤を添加した。反応

終了後、系内温度を260℃まで昇温させ10mmHg 以下の減圧下で、2-ビリドン、未反応イミド化剤及び 副生成物を除去した。このようにして得られた共重合体 を、プレス成形により試験片を作成し、溶融粘度及びビ カット軟化点の測定を行った。また、転換率の測定に 40 は、赤外分光光度計により1680cm~1に発現したグ ルタルイミドに帰属する吸収の強さを用いた。以上によ り得られた物性を表2に示す。

[0034]

【表2】

8

7

麦 2

		イミド化反応条件					ピカット	転換率
		樹窟	アミン理	ピリドン (部)	反応時間 (分)	反応温度(**)	软化点温度 (℃)	(%)
実施	1	A	Ani	2	10	250	122	5 2
9	2	A	Ani	2	2 0	250	126	8 8
	3	A	Ani	4	20	250	129	7 5
	4	A	CHA	2	1 0	2 2 0	1 2 3	5 5
	5	A	CHA	2	2 0	220	128	8 0
	8	В	Ani	2	10	250	131	6 0
比	1	A	Ani		1 0	250	107	8
例	2	A	Ani		2 0	250	111.	12
	8	A	CHA		1 0	220	110	3 0
	4	A	CHA		2 0	2 2 0	121	5 0
	5	В	Ant		1 0	250	120	15

注2) Ani: p-アニシジン CHA: シクロヘキシルアミン

【0035】同表の結果から、イミド化に際し2-ピリ 20 ドンを添加した共重合体は、添加していない共重合体に 比べ、反応性即ち転換率、耐熱性が共に高い値を示すと とが明らかである。

[0036]

【発明の効果】本発明のイミド化共重合体の製造方法によれば、イミド化反応時間を短縮し、耐熱性に優れた熱可塑性樹脂を工業的に有効な方法で効率的に製造することができる。